

# Tubocin®

## Тубоцин®

капсули по 150 mg и 300 mg,  
гранули за перорална суспенсия

### Уважаеми пациенти,

Моля прочетете внимателно тази листовка, тъй като тя съдържа важна за Вас информация. Ако имате допълнителни въпроси, обрънете се към лекувания лекар или фармацевт.

Наименование на лекарственото средство:

Името на Вашето лекарство е Тубоцин®.

**КОЯ Е АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ТУБОЦИН®?**

Всяка капсула съдържа 150 mg Rifampicin, E 122 и други помощни вещества.

Всяка капсула съдържа 300 mg Rifampicin, E 122 и други помощни вещества.

Tubocin гранули за перорална суспенсия след пригответяне по описания по-долу начин съдържа Rifampicin 100 mg/5 ml.

Рифампицин е антибиотик от групата на рифамицините. При използване на Тубоцин® се унищожават микроорганизмите, причиняващи различни видове инфекции.

### ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ТУБОЦИН®?

Тубоцин® се използва за лечение на инфекции, причинени от чувствителни към него микроорганизми; различни форми на туберкулоза, комбиниран с други противотуберкулозни препарати. Заболявания на дихателната система, причинени от чувствителни на антибиотика микроорганизми, обикновено стафилококи; инфекции на кожата, меките тъкани, костите и ставите; инфекции на stomашно-чревния тракт и жълчните пътища.

Това лекарство е предписано лично за Вас и не трябва да го преотстъпвате на други пациенти.

**КОГА НЕ ТРЯБВА ДА ВЗЕМАТЕ ИЛИ ИЗПОЛЗВАТЕ ТУБОЦИН®?**

При съръхчувствителност към рифампицин и рифамицини и към помощните вещества, включени в лекарствените форми.

Моля, убедомете лещувания лекар, ако имате тежки чернодробни увреждания или скоро (до 1 година) сте боледували от инфекциозен хепатит, или страдате от порфирия. В такива случаи не трябва да използвате този медикамент.

**КАКВО ТРЯБВА ДА ИМАТЕ ПРЕДВИД ПО ВРЕМЕ НА БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ?**

Не се препоръчва употребата на Тубоцин® по време на бременност и кърмене.

**КАКВИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ТРЯБВА ДА ИМАТЕ ПРЕДВИД?**

Тубоцин® трябва внимателно да се прилага при

болни с чернодробни и бъбречни заболявания, левкопения. Ако имате такива заболявания, моля информирайте Вашия лекар.

Необходимо е да бъдат проследявани съответните лабораторни показатели преди назначаването на лечението и периодически по време на терапията.

Може да бъде наблюдавана преходна промяна в стойностите на лабораторните изследвания за чернодробна функция. Следователно, тези лабораторни изследвания трябва да се извършват преди сутрешното приемане на Тубоцин®.

Трябва да имате предвид, че като оцветител в капулната обвивка на Тубоцин® капсули 300 mg се съдържа багрилото тартразин (E 102), което може да предизвика алергии. Ако имате неподносимост към това багрило, моля, убедомете лекувания лекар.

При приемане на препарата може да се получи оранжево-червено оцветяване на урината, слонката, потта, сълезите и зъбите. Може да се получи трайно оцветяване на контактни лещи.

**С КАКВО ТРЯБВА ДА СЕ СЪОБРАЗЯВАТЕ АКО ШОФИРАТЕ ИЛИ РАБОТИТЕ С ЕЛЕКТРИЧЕСКИ УРЕДИ ИЛИ МАШИНИ?**

Ако забележите, при употреба на Тубоцин®, някои от описаните небромоксични реакции - обиркане, съниливост, нарушение в зрението, избягвайте да шофирате или да работите с електрически уреди и машини. Вие може би няма да можете да реагирате бързо и точно в случай на внезапно настъпили събития, което ще застраши Вашата безопасност.

**КОИ ДРУГИ ПРОДУКТИ ОКАЗВАТ ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ ЕФЕКТА НА ТУБОЦИН®?**

Тубоцин® може да намали действието на някои лекарства приемани едновременно с него: антикоагуланти, кортикоステроиди, диазепам, кетоконазол, метазон, орални антидиабетични средства, фенитоин, теофилин, бета-блокери, дигитоксин, дигоксин, дигидиурас, хинидин, верапамил и други.

Убедомете Вашия лекар, ако приемате някои от изброените лекарства. Може би е необходимо да се коригира дозата на тези лекарства.

Тубоцин® намалява ефекта на някои прилагани едновременно с него контрацептиви - възможно е забременяване.

Обсъдете с Вашия лекар дали не трябва да използвате нехормонални методи за контрол на забременяването по време на лечението с Тубоцин®.

Аминосалицилатите намаляват действието на Тубоцин®.

Едновременната употреба на Тубоцин® с общи анестетици, алкохол и други хепатомоксични лекарства засилва риска от чернодробно увреждане.

Комбинирането на Тубоцин® с миеломоксични средства, може да доведе до засилване на техния ефект.

**В КАКВА ДОЗА МОЖЕТЕ ДА ПРИЕМАТЕ ТУБОЦИН® И КОЛКО ЧЕСТО МОЖЕТЕ ДА ПРИЕМАТЕ ТУБОЦИН®?**

Определя се от лекуващия лекар. Ако не е предписано друго, ориентиро-възчните дози са:

При Възрастни се препоръчва доза от 10 mg/kg тегло, еднократно или на 2 доза приема на гладно, 1 час преди или 2 часа след хранене.

При креатининов клирънс гори под 10 ml/min не се налага промяна в дозата или интервала на дозирането.

По преценка на лекаря, дозата може да нараства до 20-30 mg/kg, разделени в 2 доза приема.

За лечение на гонорея се препоръчва еднократно приемане на 900 mg Тубоцин®.

Лечението на бруцелоза се провежда с комбинация от 900 mg сутрин Тубоцин® еднократно и 200 mg Доксициклин еднократно, вечер.

При деца - новородени, до 10 mg/kg дневно, еднократно.

От 1 месец до 7 години - 15 mg/kg дневно, еднократно.

От 7 години до 12 години - 20 mg/kg.

Приготвяне на пероралната супензия

Налей вода до половината на флаcona и разклами добре. Допълни до марката и отново разклами до получаване на хомогенна супензия.

Разкламете преди употреба.

Срок за използване на готовата супензия: 10 дни при съхранение от 2°C до 8°C (в хладилник).

**КОЛКО ДЪЛГО МОЖЕТЕ ДА ПРИЕМАТЕ ТУБОЦИН®?**

Продължителността на лечението се определя от лекуващия лекар.

Моля спазвайте този срок гори и когато сте се почувствали по-добре още след първите няколко дни.

**КАКВО ТРЯБВА ДА ПРЕДПРИЕМЕТЕ, АКО СМЯТАТЕ, ЧЕ ЕФЕКТЪТ НА ТУБОЦИН® НАМАЛЯВА ИЛИ АКО СЕ НУЖДАЕТЕ ОТ ПРОМЯНА НА ДОЗАТА?**

Необходима е незабавна консултация с лекуващия лекар, за необходима промяна на дозата.

**КАКВО ТРЯБВА ДА ПРЕДПРИЕМЕТЕ АКО СТЕ ПРИЕЛИ ПО-ГОЛЯМО КОЛИЧЕСТВО ОТ ТУБОЦИН®?**

Най-честите симптоми на предозиране на препарата са гадене и повръщане. Тези симптоми се лекуват с подходяща терапия, която се преписва от лекуващия лекар.

**КАКВО ТРЯБВА ДА НАПРАВИТЕ, АКО ПРОПУСНЕТЕ ПРИЕМА НА ТУБОЦИН®?**

Трябва с внимание да се изпълнява предписането на лекуващия лекар за редовно приемане на лекарството и в случаи на пропускане на отделен прием не трябва да се удвоява следващата доза, за да се предотврати предозиране.

**КАКВИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ МОЖЕ ДА ПРЕДИЗВИКА ТУБОЦИН®?**

Примането на Тубоцин®, обикновено се понася добре, но понякога са възможни стомашно-чревни смущения - гадене, повръщане, диария, увреждане на черния дроб; алергични реакции - кожни обриви, сърбеж, грипоподобен синдром, особено при нередовно приемане, проявяващ се в тръпки, температура, отнагналост и главоболие; нарушение

на бъбречните и чернодробни функции; неврото-ксични ефекти и психични нарушения, главоболие, объркване, сънивост, нарушение в зренето, нарушение в менструалния цикъл.

Ако забележите някакви нежелани реакции, гори и такива които не са отбележани в тази листовка и предполагате, че са в резултат от приемането на медикамента, или ако не сте сигурен в ефекта на този продукт, моля информирайте за това лекуващия Ви лекар или фармацевт.

**КАКВИ ОПАКОВКИ СА НА РАЗПОЛОЖЕНИЕ?**

Капсули по 150 mg и 300 mg по 10 броя в блистер; по 10 блистера в кутия.

Капсули по 150 mg и 300 mg по 100 броя в пластмасова банка.

Тъмни стъклени флаcona с гранули за перорална супензия 100 mg/5 ml.

**КАКВО ОЩЕ ТРЯБВА ДА ИМАТЕ ПРЕДВИД?**

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Тубоцин® - перорална супензия след приготвяне може да се използва в продължение на 10 дни, при съхранение в хладилник. Флаconът трябва да се разклаща добре преди всяка употреба.

**КАКВО СЕ СЪДЪРЖА В ТУБОЦИН®?**

1 капсула Тубоцин® 150 mg съдържа 150 mg Рифампицин.

1 капсула Тубоцин® 300 mg съдържа 300 mg Рифампицин и оцветител в твърдата желатиноva капсула E 102.

5 ml Тубоцин® готова супензия съдържа 100 mg рифампицин.

**КЪДЕ МОЖЕ ДА КУПИТЕ ТУБОЦИ?**

Тези продукти можете да купите в аптеките само срещу лекарска рецепта.

Възможно е да се нуждаеме да прочетеме тази листовка отново.

Моля не я изхвърляйте, докато не приключите използването на Вашето лекарство.

Последна редакция: ноември, 1998г.

**ПРОИЗВОДИТЕЛ:** "Балканфарма-Разград" АД,  
бул."Априлско въстание" N 68  
РАЗГРАД 7200, БЪЛГАРИЯ  
тел. 084 23 461; факс 084 34 272

 Balkanpharma®  
RAZGRAD AD